



Léonie est née en octobre 2015, c'est une adorable petite fille, pleine de vie, coquine, déjà très bavarde avec un caractère bien affirmé. A l'annonce de la maladie, elle avait moins d'un mois. Nous avons été pris en charge le jour même à l'hôpital. La mucoviscidose engendre un traitement médicamenteux assez conséquent.

La mucoviscidose oblige à des séances de kiné quotidiennes. La kinésithérapeute fait partie intégrante de la vie de Léonie. Elle fait partie de la famille, par chance nous avons trouvé rapidement, une professionnelle qui a accepté immédiatement la prise en charge de Léonie. C'est une perle, notre Emilie

Léonie ne peut aller en collectivité avant l'âge de 3 ans. Il faut éviter toute infection. Tout son entourage proche est vacciné contre la grippe saisonnière chaque année.

Tout cela mis à part, elle a la vie normale d'une petite fille.

POUR NOUS REJOINDRE,
Téléchargez le bulletin d'adhésion via le site internet et renvoyez le avec votre cotisation !

- **adhésion individuelle**, valable pour un adulte pour un don de 20 euros.

Ou

- **adhésion « famille »**, valable pour un couple, les enfants mineurs sont automatiquement enregistrés dans la Team Junior pour un don de 30 euros.



ASSOCIATION TEAM LEO

« Du Souffle pour Léonie et ses amis »

101, rue Saint Thibault
51190 FLAVIGNY

Téléphone du secrétariat: 03.26.51.76.77

Messagerie : assoteamleo@yahoo.com



Asso_team_leo



@associationteamleo



<https://assoteamleo51.wixsite.com/associationteamleo>

ASSOCIATION TEAM LEO

« Du Souffle pour Léonie et ses amis »



Ensemble,

déplaçons des

montagnes...

... pour lutter contre la
mucoviscidose

Qu'est-ce que la mucoviscidose ?

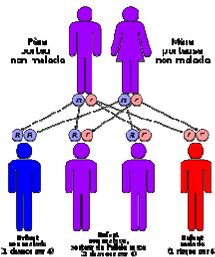
C'est une maladie génétique transmise conjointement par le père et la mère.

Elle touche les voies respiratoires et le système digestif. Elle n'est pas contagieuse.

A l'origine de la mucoviscidose se trouve un gène défectueux. Lorsque les deux parents sont porteurs de ce gène défectueux, l'enfant a un risque sur quatre d'être atteints par la maladie.

Lorsque l'on est porteur du gène défectueux, on ne le sait pas (on est porteur sain), on ne souffre d'aucun symptôme.

Un porteur sain n'est pas atteint de mucoviscidose car un seul gène sur deux est défectueux. Dans ce cas la maladie ne se déclare pas.



Que signifie mucoviscidose ?

MUCUS + VISCOSITE = MUCOVISCIDOSE

Le corps de chacun d'entre nous produit du mucus. Cette substance fluide tapisse et humidifie les canaux de certains organes de notre corps. Dans le cas de la mucoviscidose, le mucus est épais et collant. Ce manque de fluidité va provoquer des difficultés au niveau des voies respiratoires et digestives. Ainsi les bronches peuvent-elles s'encombrer et s'infecter provoquant la toux et l'expectoration. Les voies et canaux digestifs (intestins, pancréas, foie) peuvent également être obstrués, provoquant des problèmes de digestion.

Qui sommes-nous ?

Nous sommes une famille, des amis, réunis autour de Léonie, atteinte de mucoviscidose.

Nous souhaitons l'entourer, l'aider, et lui permettre d'affronter la vie dans les meilleures conditions possibles.

Le bureau de la Team Léo est composé des 3 personnes fondatrices de l'association :

Audrey, la Présidente

Emilie, la trésorière

Caroline, la secrétaire.

L'association compte aussi des membres actifs, n'hésitez pas à le devenir !

Quel est notre projet ?

Réunis autour de Léonie, nous participons à des événements sportifs, culturels ou festifs pour sensibiliser le plus grand nombre de personnes à la cause des patients atteints de mucoviscidose et récolter des fonds pour la recherche et le bien-être des malades.

Parmi les actions en place ou déjà passées:

- la collecte de cartouches d'encre vides et de téléphones portables défectueux. Chacun peut devenir acteur, n'hésitez pas à vous rendre sur le site pour plus d'informations. Plusieurs sites de collecte existent déjà dans des entreprises, écoles, collèges et lycées.

- la bourse aux capsules de champagne. Grâce à vos dons de capsules, nous récoltons des fonds pour la recherche !

Nous sommes également présents sur différentes courses telles que le Marathon de Paris, la Cassis-Marseille, la Funny Run d'Ay ...

N'hésitez pas à nous rejoindre et à proposer vos idées et défis au profit de la lutte contre la mucoviscidose